COMPATIBILIZER AND POLYMER BLEND COMPOSITION

Patent number:

JP3263468 1991-11-22

Publication date:

KITAHARA SHIZUO; TOYOSHIMA TETSUYA

Inventor:
Applicant:

NIPPON ZEON CO

Classification:

- international:

C08L101/00; C08F8/30; C08L101/00; C08F8/00; (IPC1-

7): C08F8/30; C08L101/00

- european:

Application number: JP19900192657 19900720 **Priority number(s):** JP19900025623 19900205

Report a data error here

Abstract of JP3263468

PURPOSE:To obtain the subject compatibilizer capable of improving the compatibility between different kinds of polymers inferior in mutual compatibility and providing the subject polymer blend composition having improved strength properties, workability, etc., by blending a polymer having a heterocyclic structure containing a specified bond. CONSTITUTION:(A) A compatibilizer containing a compound of formula III, IV, etc., (R1 and R2 are main chain of compound, H or 1-6C hydrocarbon group; R3 to R5 are H, hydrocarbon, etc.; X<-> is anion) synthesized, e.g. by reacting a polymer having a heterocyclic structure containing a bond of formula I in the molecule, e.g. a polymer (e.g. styrene-butadiene block copolymer) having a carbon-carbon double bond in the molecular chain with an organic compound (e.g. benzylidenedimethylamine) of formula II (Y1 and Y2 are organic atomic group) and an organic halide (e.g. acetyl chloride) in the presence of a Lewis acid. (B) A polymer blend composition composed of different kinds of polymers (especially non-polar polymer and polar polymer) inferior in mutual compatibility and the compatibilizer (A).

Data supplied from the esp@cenet database - Worldwide

⑩日本国特許庁(JP)

⑩特許出願公開

◎ 公 開 特 許 公 報 (A) 平3−263468

@Int. Cl. 5

識別記号

庁内整理番号

49公開 平成3年(1991)11月22日

C 08 L 101/00 C 08 F 8/30 LSY MHA 8016-4 J 8016-4 J

審査請求 未請求 請求項の数 3 (全11頁)

60発明の名称

相溶化剤及び重合体プレンド組成物

②特 願 平2-192657

②出 願 平2(1990)7月20日

優先権主張

國平 2(1990) 2月 5日國日本(JP) 動特願 平2-25623

@発明者

静夫

神奈川県川崎市川崎区夜光1丁目2番1号 日本ゼオン株

式会社研究開発センター内

⑩発 明 者

粤 嶋

原

哲 也

神奈川県川崎市川崎区夜光1丁目2番1号 日本ゼオン株

式会社研究開発センター内

勿出 願 人 日本ゼオン株式会社

#

東京都千代田区丸の内2丁目6番1号

明 細 響

1. 発明の名称

相溶化剂及び重合体プレンド組成物

2. 特許請求の範囲

- (1) 相溶性に劣る異種重合体の相溶性を改善するための相溶化剤であって、分子中に>C=N<結合を含むヘテロ環構造を有する重合体を含有することを特徴とする相溶化剤。
- (2) 相溶性に劣る異種重合体及び請求項第(1)記 載の相俗化剤から成ることを特徴とする重合体プ レンド組成物。
- (3) 該異種共重合体が非極性重合体と極性重合体である請求項第(2)の重合体ブレンド組成物。
- 3. 発明の詳細な説明

(産業上の利用分野)

本発明は異種重合体の相溶性を改善するための 相溶化剤及びこれを含む重合体ブレンド組成物に 関するものである。

(従来の技術)

従来から異種の重合体をブレンドして強度特性、

加工性等を改善した高分子材料を得る試みは、高分子の分野では広く行われている。重合体プレンドする重合体の相溶性によって得られる高分子材料の種々の特性が影響を受けることも良く知られたことであり、相溶性を改善するために相溶化剤としてスチレンープタジェン共重合体のマレイン化物等を使用する方法等が提案されている(例えば特開昭47-11486 号公報、特開昭50-75651 号公報、特開昭56-100840号公報等)。

(発明が解決しようとする課題)

これらの方法では異種の極性の重合体のプレンドでは効果があるが、非極性重合体と極性重合体のプレンドでは充分な相溶化効果は得られず、いずれの重合体プレンドにおいても相溶性を改善する相溶化剤の開発が要望されている。

本発明者等はこのような背景に鑑み、新規な相 溶化剤を開発すべく鋭意研究の結果、特定の官能 基を有する重合体が異種重合体ブレンドの相溶化

2

剤として効果があることを見い出し、この知見に 基づいて本発明を完成するに到った。

(課題を解決するための手段)

かくして本発明によれば、相溶性に劣る異種重合体の相溶性を改善するための相溶化剤であって、分子中に>C=N <結合を含むヘテロ環構造を有する重合体を含有することを特徴とする相溶化剤及び相溶性に劣る異種重合体及び前記相溶化剤から成ることを特徴とする重合体プレンド組成物が提供される。

以下、本発明の構成について詳述する。 (租溶化剂)

ヘテロ環を有する化合物

本発明の相溶化剤は>C = N < 結合を含むヘテロ環を有するヘテロ環含有重合体を含有するものである。

このようなヘテロ環合有化合物の具体例について、次の一般式(1 a)~(5 b)で示す。

六員環中にO又はSとNを 1.3-位に有する
① 1.3 --オキサジン構造又は 1.3-チアジン構

3

③ 五員環中にO又はSとNを 1,3-位に有するオキサゾリン構造又はチオオキサゾリン構造のヘテロ環を有し、該環中のNが第4級アンモニウム塩となっているもの((7))。

造のヘテロ環を有し、ヘテロ環中のNが第4級ア ンモニウム塩となっているもの〔(1a)~(3)〕。

これらの構造では、ヘテロ環中の規案 - 炭素二 보結合が飽和された場合も含まれる。

② 五銭環中にO又はSとNを1.2 ~ 位に有するイソオキサゾール構造又はイソチアゾール構造のヘテロ環を有し、該環中のNが第4級アンモニウム塩となっているもの〔(4b)〕、ヘテロ環中の炭素-炭素二重結合が飽和された場合〔(4a)〕も含まれる。

图 1.2 -ジアゾール構造のヘテロ類を有し、 2-位のNが第4級アンモニウム塩となっている もの((5 a))、(5 b))。

該環中の炭素-炭素二重結合が飽和された場合も含まれる。

④ イソピロール構造のヘテロ環を有し、Nが 第4級アンモニウム塩となっているもの((6 a)、 (6 b))。

遊販中の炭素−炭素二重結合が飽和された場合 も含まれる。

4

$$R_1 \longrightarrow C \longrightarrow C \longrightarrow R_2$$

$$R_2 \longrightarrow CH \longrightarrow C \longrightarrow X$$

$$R_4 \longrightarrow R_5$$

$$R_5 \longrightarrow (1 a)$$

$$R_{*} - C = C - R_{*}$$

$$R_{*} - CH \qquad 0$$

$$R_{*} = C \cdot X^{\Theta}$$

$$R_1 - CH - CH - R_2$$

$$R_2 - CH - CH - R_3$$

$$R_4 - R_3$$

$$R_{s} - C = C - R_{s}$$

$$R_{s} - CH$$

$$R_{s} - CH$$

$$R_{s} - CH$$

$$R_{s}$$

$$R_{s}$$

H H

6

Ŗ:

7

る重合体を原料として製造する方法、(B)特定のヘテロ環構造を有する重合性単量体を必要により他の単量体とともに共重合して得る方法、(C)イオン化する前の前駆体を有する重合体(ビニルオキサジン共重合体やビニルオキサブリン共重合体等)にN-アルキル化反応を行って該ヘテロ環を得る方法等がある。

(方法A)

分子額末端に炭素一炭素二重結合を有する原料 重合体としては、例えば、低分子量のポリエチレン、液状または低分子量ポリプロピレン、αーオレフィンのオリゴマーなどの低分子量ポリブチン、ポリエチレングリコールジアリラート、ポリスチレングリコールジアリテート、ポリスチレンクリレート、ポリスチレンアリラートなどのポリマー及びマクロマー等が挙げられる。

分子鎖中に炭素-炭素二重結合を有する原料重

(式中、R」は、化合物の主鎖;R』は、化合物の主鎖、水素原子または炭素数 6 以下の炭化水素基:R』~R』は、同一でも異なってもよく水素又は炭化水素基を表わし、核炭化水素基はハロゲン原子、ニトロ基、エポキシ基、カルボキシル基、ヒドロキシエーテル基等の置換基で少なくとも一部が置換されていてもよい;R・、R」。は一方が重合体鎖で、他方は水素原子または核炭化水素基(但し、R」。が重合体額の場合にはR・は核炭化水素基)である。また、X Θ は、除イオンを表わす。)

相容化剤の製造法

本発明の特定のヘテロ環構造を有する重合体を 含有する相溶化剤は、 (A) 分子額 (分子額末端 あるいは分子額中) に炭素 - 炭素二重結合を有す

8

合体としては、例えば、ブタジエン、イソプレン、 ピペリレン、ジシクロペンタジエン、エチリデン ノルポルネン等の単独重合体または共重合体、共 役ジエンとピニルモノマーとの共重合体、例えば、 ポリプタジェン、ポリイソプレン、スチレンーブ タジエンランダム共重合体、スチレン-ブタジエ ンプロック共重合体(A-B型、A-B-A型な ど。ただし、Aはポリスチレンブロックで、Bは ポリブタジェンブロックを衷わす。)、スチレン - イソプレンランダム共重合体、スチレンーイソ プレンプロック共重合体(A-B型、A-B-A 型など。ただし、Aはポリスチレンプロックで、 Bはポリイソプレンブロックを表わす。)、アク リロニトリループタジエン共置合体、プタジエン - アロピレンブロック共重合体、エチレンープロ ピレンージエンモノマー共重合体など、およびこ れらの部分水素化物などが挙げられる。

本発明で原料として使用できる重合体は、分子鎖末端または分子鎖中に炭素~炭素二重結合を有する重合体であればよく、分子量についても、特

に制限はなく、オリゴマーから高分子量の固体の 重合体 (例えば、数十万程度の重量平均分子量を 有する高分子量重合体) まで含まれる。

本発明のヘテロ環構造を有する重合体の製造方法Aについては、特に限定されないが、代表的な製造方法のいくつかを以下に記す。

(1) 前記分子質に炭素・炭素二重結合を有する 重合体に、ルイス酸の存在下で、一般式

 $Y_1 - CH = N - Y_2 \tag{1}$

(式中Y」、Y」は有機原子団を表わす)で示される有機化合物(I)と有機酸ハライドを反応せしめる方法がある。

有機化合物(1)は、より詳細にはY」およびY」が脂肪族、脂環族、または芳香族残落(これらの残基はアルコキシル基、シアノ基、カルボキシル基、ジアルキルアミノ基などの原子団を適宜有することができる。)である化合物で、その具体例として、ベンジリデンメチルアミン、ベンジリデンアニリン、ベンジリデン・プロピリデン

1 1

の場合には、有機化合物 (I) および有機酸ハロイドの使用量はそれぞれ重合体 100 重量部当り 0.1~30 重量部程度である。

(2) 前記分子鎖に炭素 - 炭素二重結合を有する 重合体に、フリーデルクラフツ触媒の存在下で、 N-ヒドロキシメチルアミド化合物 (N-メチロ ール化合物) を反応せしめ、さらにアルキルハラ イドやp-トルエンスルホン酸メチル、ジメチル 硫酸等を反応せしめてN-アルキル化をはかる方 法がある。

N-ヒドロキシメチルアミド化合物は、アミド化合物とアルデヒド化合物との反応物である。アルデヒド化合物としてはホルマリン、ブチロアルデヒド、パレロアルデヒド、およびベンズアルデヒドなど脂肪族、芳香族アルデヒド等が用いられる。アミド化合物としては、アセトアミド、ペンズアミド、メトキンベンズアミド、ブチロアミド、ハーメチルベンズアミド、ブチロアミドのカルアミドが挙げられる。またN-メチロールアクリルアミドモノマー

アニリン、エトキシベンジリデンプチルアミン、 4-カルボメトキシベンジリデンプチルアニリン、 ベンジリデン4-シアノアニリン、ジメチルアミ ノベンジリデンプチルアニリンなどを挙げること ができる。

有機酸ハライドの具体例としてはアセチルクロライド、アセチルブロマイド、ベンゾイルクロライド、アクリル酸クロライド、カルボメトキシベンゾイルクロライド、桂皮酸クロライド、メタクリル酸クロライドなどが挙げられる。

ルイス酸としては、BP。、BPsO(CzEs)z、ALCL。、TiCL。、SnCL。、ShCL。、ABBP。などが挙げられる。

反応条件等は、特に限定されないが、週常、ベンゼン、トルエン、シクロヘキサン等の不活性溶剤中、20~80℃で、1~2時間程度反応させる。有機化合物(1)および有機酸ハライドは、通常、不飽和化合物1モル当り1~1.5モル程度であり、ルイス酸は有機酸ハロイド1モル当り0.1~1モル程度である。不飽和化合物が重合体

1 2

を一成分とする共薫合体等もN-ヒドロキシメチ ルアミド化合物として用いられる。

アルキルハライドとしては、ベンジルブロマイド、ベンジルクロライド、ブロモヘキサン、ブロモプロパン、2~クロロエチルエーテル、クロロメチルエーテル、クロロメチルエーテル、クロロペンタン等が主として用いられる。

フリーデルクラフツ触媒としては、一般に知られているものが使用可能である。その代表例は、金属または半金属のハロゲン化物であって、例えば、B、AR、Si、P、Ti、V、Fe、Zn、Ho、Sn、Sb、To、W等の元素、またはPO、SOz、VOなどの酸素・元素結合体のハロゲン化物もしくは有機ハロゲン化物またはこれらの増体などである。

さらに具体的には、BF』、BF』O(CzHs)z、 BC &。、A & C & z 、 Ti C & a 、 SaC & a 、 FeC & z 、 WC & 。、POC & z 、 (Cz Hs)zA & などが挙げられる。

反応条件は、特に限定されない(この反応の詳 細は、例えば、C. Giordano らの SYNTHESIS, 92 (1971)に示されている)。

(3) 前記分子鎖に炭素一炭素二重結合を有する 重合体に、1.3 -双極子付加反応として知られて いるニトリルオキサイド、ニトリルイミン、ニト リルイリドを不飽和結合と反応させた後、アルキ ルハライドやジメチル硫酸等を反応せしめて、N ~アルキル化をはかる方法がある。

1.8 - 双極子付加反応については、Ruissen の Angew. Chem.75, 604(163)の論文に詳細が掲載されており、ニトリルオキサイドによるイソオキサゾリン環の導入反応に関しては、多田、沼田らの文献 (日本ゴム協会認43 996 (170)に、また、ニトリルイミンによるピラゾリン環の導入反応については、Caraculacuらの文献 (Polym. Lett.6.451、'58)に開示されている。

(4) 前記分子額に炭素-炭素二重結合を有する 化合物に、ハロヒドロキシイミノ化合物を無水炭 酸ナトリウムのような脱塩酸剤の存在下に反応せ しめ、さらにアルキルハライドやジメチル硫酸等 を反応せしめてN-メチル化をはかる方法がある。

15

の重合体を含有していても構わない。

また、上記ヘテロ類は、所望により、ハロゲン原子、ニトロ基、エボキシ基、カルボキシル基、ヒドロキシエーテル基等の置換基で少なくとも一部が置換されていてもよい。

(方法B)

オキサジウムイオン構造またはオキサゾリウム イオン構造を分子内に有する単量体を単独で、あるいはこの単量体と共軍合可能な単量体と共に置 合する。

オキサジウムイオン精造を分子内に有する重合性単量体としてはN-メチル-2-ビニル-2-オキサジニウム塩、N-メチル-2-イソプロペニル-2-オキサジニウム塩、N-メチル-2-ビニル-4-メチル-2-オキサジニウム塩等が挙げられる。

オキサゾリウムイオン構造を分子内に有する重 合性単量体としては N - メ チルー 2 - ピニルー 2 - オキサゾリニウム塩、 N - メチルー 2 - イソプ ハロヒドロキシイミノ化合物は、T.L.Gilchrist 6のJ.C.S. Chem. Commun.,1090(1979) に記載さているαーハロアセト化合物にヒドロキシルアミン塩酸塩を反応させるか、またはK.A.0globlinらのJ.Org. Chem., U.S.S.R. 1, 1370(1965)に記載されているアクロレインやアクリル酸エステル、αーメチルスチレンなどのビニル化合物にニトロシルクロライドを反応させて得ることができる。

後記の合成例に示したオレフィンとハロヒドロキシイミノ化合物との反応によるオキサジン構造を有する化合物の合成は、T.L.Gilchrist らのJ. Chem. Soc. Perkin Trans. I 1275(1983) 記載の方法にしたがった。

その他オキサジン構造を有する化合物の合成は、 H.B. Zauggらの Synthesis. 85(1984)、Synthesis. 182(1984)、Synthesis. 182(1984)に詳しく述べ られている。

なお、以上の方法により、各種重合体の分子額の の炭素 − 炭素二重結合を変性して > C = N <結合 を有するヘテロ環構造を導入するが、一部未変性

1 6

ロペニルー2ーオキサゾリニウム塩、 N - メチル - 2 - ピニルー4 - メチルー2 - オキサゾリニウ ム塩、N - メチルー2 - イソプロペニルー4 - メ チルー2 - オキサゾリニウム塩等が挙げられる。

これらの単量体とともに必要により使用される 単量体として、供えばスチレンをあれば、サーメトキシスチレン等のスチルステノリル酸、アクリル酸メチル、アクリル酸、アクリル酸、アクリル酸、タクリル酸メチル、アクリル酸、メタクリル酸メチー;エチレン、プラン、アクリル酸、メタクリル酸にニル、アクリルで、アクリルでニャクリルで、アクリルにエル、アクリルで、アクリル、では、アクリル、アクリル、アクリル、アクリル、アクリル、アクリル、これらの1種または2種以上が用いられる。

重合に用いる重合開始剤としては、通常に用いられる油溶性の過酸化物系あるいはアゾ系開始剤が利用できる。例えば、過酸化ベンゾイル、過酸化ラウロイル、メチルエチルケトンパーオキサイド、キュメンハイドロバーオキサイド、 ナーブチ

ルハイドロバーオキサイド等の過酸化物系開始剤、2.2 ーアゾビスイソブチロニトリル、2.2 ーアゾビスー(2.4 - ジメチルバレロニトリル)、2.2 ーアゾビスー2.3.3 ートリメチルブチロニトリル、1.1 ーアゾビスー(シクロヘキサンー1ーカルボニトリル)、4.4 ー 3 アゾビスー 4 ー シアノバレリン酸、ジメチルー2.2 ーアゾビスイソブチレート等の過酸化物系開始剤がある。 級重合開始剤は、 遺合性単量体に対して、0.05-10 重量%使用されるのが好ましい。

重合溶剤としてはアセトニトリル、ニトロメタン、トルエン、ベンゼン、キシレン、などが挙げられ、これらは単独で又は混合して使用される。 重合温度は通常 - 20 ℃~150 ℃、好ましくは 0 ℃~120 ℃で行われる。

(方法C)

オキサゾリン基あるいはオキサジン基を分子内 に有する単量体を単独で、あるいはこの単量体と 共重合可能な単量体と共に重合して得られる重合 体の該基中の窒素原子をアルキル化等によって第

1 9

こと等によって達せられる。

アルキル化にはアルキルハライド、pートルエンスルホン酸メチル、ジメチル碳酸等のNーアルキル化剤が使用される。なおこの方法により重合体質中にオキサジウムイオン、あるいはオキサゾリウムイオンが導入されるが、一部該イオンが導入されていない官能基が含まれていても構わない。

これらの方法以外にも、2-オキサゾリン、2
-メチルー2-オキサゾリン、5-メチルー2-オキサゾリン、5-メチルー2-オキサゾリン類をカチオン 重合し、重合反応を求核反応性の溶媒で停止する ことによって重合体領末端にオキサゾリウムイオンが結合した重合体を得る方法:カチオン重合は 体としてハロゲン原子、スルホキシル基等のプロトン供与性痣を有する重合体を用いて2ーオキサゾリン類を重合する方法等もある。しかしながら、本発明においては、これらの方法に限定されるものではない。

かくして得られる本発明の相溶化剤は重合体額 に少なくとも1個の前記へテロ環を有するもので 4級アンモニウム化することによってオキザゾリウムイオンあるいはオキサジウムイオン構造を有する重合体が得られる。

オキサジン基を分子内に有する単量体としては 2-ビニルー2-オキサジン、2-イソプロペニ ルー2-オキサジン、2-ビニルー4-メチルー 2-オキサジン、2-イソプロペニルー4-メチ ル-2-オキサジン等が挙げられる。

オキサゾリン基を分子内に有する単量体として は2-ビニル-2-オキサゾリン、2-イソプロ ペニル-2-オキサゾリン、2-ビニル-4-メ チル-2-オキサゾリン、2-イソプロペニル-4-メチル-2-オキサゾリン等が挙げられる。

これらの単量体と共重合可能な単量体、重合開示剤、重合条件等は方法Bの場合と同じである。 また通常のアニオン重合触媒 (例えば有機リチウム化合物) を用いても重合することができる。

このようにして得られる重合体中のオキサジン 基あるいはオキサゾリン基を第4級アンモニウム 化する方法は該基中の窒素原子をアルキル化する

2 0

あり、該ヘテロ環の含有量は重合体の分子量によって相違はあるが、通常(重量平均分子量) / (一分子中のヘテロ環の数)が200,000 以下が好ましく、さらに好ましくは100,000 以下、より好ましくは10,000以下である。但し、1,000 以下となると相溶化剤としての効果は飽和してしまう。また重合体の組成は本発明においては特に限定合体と非相溶の重合体の溶解度パラメーター(SP)値に近いSP値となる組成の重合体を選択することが望ましい。

本発明の相溶化剤はブレンドする重合体成分が 相溶性に劣る異種の重合体であっても、共に非極 性の場合には相溶性改善効果は得られず、重合体 成分の一方が極性の重合体で、他方がそれより極 性の劣る重合体である場合には顕著な相溶化効果 が得られる。

相溶化剤の使用量は特に限定されず、プレンド する重合体成分によって相違はあるが、通常、ブ レンド重合体に対し1~800重量%、好ましく は5~30重量%の範囲で使用される。

本発明の重合体プレンド組成物は相溶性に劣る 異種重合体成分と本発明の相溶化剤を含むもので ある。第1種の重合体成分は極性重合体であり、 第2の重合体成分は第1成分と非相溶(全く相溶 しないかあるいは相溶性に乏しい)の重合体であ る。

第1成分の極性重合体としては酸素、硫黄、窒素あるいはハロゲン等の原子を含有する付加重合体及び縮合重合体、ハロゲン含有付加重合体等が挙げられる。これらの原子はカルボキシル基及びこれらの金属塩基、酸無水物基、ハロゲンル基、ナオール基、チオカルボキシル基、アンモステル基、アンモニウム塩素、イミド基、アンモニウム塩素、インシアネート基、ウレタン基、スルフォニルハロゲン 医等の極性基として重合体中に存在する。

以下にこの様な極性重合体を例示する。 カルボキシル基合有重合体としては、スチレン

2 3

芳香族ジカルポン酸/芳香族ジオール等からのサ ーモトロピック液晶ポリマー、ポリアリレート樹 脂、環状ラクトン(例えば、βープロピオラクト ン、ε-カブロラクトン等)の開環重合体、セル ロース誘導体樹脂(例えばプロピオン酸セルロー ス、酢酸セルロース等)等;(チオ)エーテル基 合有重合体としてはポリフェニレンオキシド及び その変性物、ポリフェニレンサルファイド、アセ タール樹脂(例えばポリオキシメチレン、ホルム アルデヒドとα-オレフィンの共重合体等)等: アミド基合有重合体としては脂肪族ポリアミド (例えばナイロン6、ナイロン66、ナイロン610、 **ナイロン612、ナイロン11、ナイロン12、** ナイロン6-ナイロン66共重合体、ナイロン6 ーナイロン12共重合体)等;イミド基含有重合 体としてはポリオキシジフェニレンーピロメリト イミド、ポリアミノビスマレイミド等;カレタン 基含有重合体としては熱可塑性ポリウレタン(例 えば B.F.Goodrich 社製 BSTANE、Upjohn 社製 PBLETHANE 、Bayer 社製 DBSHOPAN 等)等:ハロ

- 無水マレイン酸共重合体、ポリアクリル酸、ア イオノマー、カルボキシル基含有合成ゴム(例え ば、デュポン社虹アクリルゴム VAMAC、日本ゼオ ン社製 NBR NIPOL 1072J、末端カルボキシル基ス チレンープタジエンブロック共重合体、カルボキ シ変性 EPDM 等) 等の不飽和カルボンの単独重合 体、不飽和カルポン酸及びこれと共重合可能なモ ノマーとの共重合体、カルポキシ変性重合体等; 水酸基含有重合体としてはポリピニルアルコール、 ポリビニルプチラール、エチレンー酢酸ビニル共 重合体の部分ケン化物等;エステル基合有重合体 としてはポリメチルメタクリレート、メチルメタ クリレートとアクリル酸エステルとの共重合体等 のアクリル樹脂、ピスフェノールAとホスゲンの 縮合重合で得られるポリカーボネート、ピスフェ ノールAとジフェニルカーボネートとのエステル 交換反応で得られるポリカーボネート、芳香族ジ カルポン酸とジオールの縮合重合体(例えばポリ エチレンテレフタレート、ポリブチレンテレフタ レート、バラオキシベンゾイル系ポリエステル等)、

2 4

ゲン含有重合体としては、ポリ塩化ビニル、ポリ 塩化ビニリデン、塩化ビニル-塩化ビニリデン共 重合体、塩素化ポリエチレン、クロロプレンゴム、 エピクロルヒドリン系ゴム、フッ紫ゴム(倒えば フッ化ピニリデン系共量合体、四フッ化エチレン ~ プロピレン共重合体、四フッ化エチレンーパー フルオロメチルビニルエーテル共重合体等)、塩 **素化プチルゴム、臭素化プチルゴム等:その他の** 極性重合体としてはクロロスルホン化ポリエチレ ン、ポリ酢酸ビニル、エチレン-酢酸ビニル共重 合体、ポリスルホン(ピスフェノールAとジクロ ロジフェニルスルホンの縮合重合体)、ポリエー テルスルホン (例えば I C I 社製 VICTRBX)、 A BS,アクリロニトリルースチレン系樹脂、アク リロニトリルーブタジエン共重合体等が挙げられ る。これらの重合体は加工性、強度、その他の要 求性能を満足するに必要な分子量、結晶性重合体 にあっては融点を有するものが使用されることは 言うまでもない。また重合体は樹脂状;ゴム状の いずれであってもよく、重合体ブレンド組成物の

使用目的に従って適宜選択される。

本発明の組成物における第2の重合体成分は上 記の第1の重合体成分と非相溶の重合体であれば 特に制限されない。また第1及び第2の重合体成 分が共に上配の第1重合体成分に属するものであ って、相互に非相溶の重合体であっても差支えな い、上記の第1の重合体成分と非相溶の重合体と してはポリスチレン、耐衝撃性ポリスチレン樹脂、 ポリエチレン、ポリプロプレン、エチレンープロ ピレン共監合体、ポリー4ーメチルペンテンー1、 ポリプテン-1、プチルゴム、BPDMポリプタジエ ン、ポリイソブレン、スチレンーブタジエン共政 合体(ランダム共重合体;A-B型、A-B-A 型等のブロック共重合体)、スチレンーイソプレ ン共重合体 (ランダム共重合体: A-B型、A-B-A型等のブロック共重合体)、ポリイソブチ レン、ポリプテン系樹脂等が挙げられる。これら の重合体は加工性、強度、その他の要求性能を満 足するに必要な分子量、結晶性重合体にあっては 融点を有するものが使用されることは言うまでも

2 7

また、本発明の重合体プレンド組成物には、その特性を損わない範囲で種々の配合剤を添加することができる。配合剤の種類及び使用量は組成物の使用目的に応じて決定され、本発明においては特に制限されない。

(発明の効果)

本発明の相溶化剤は、スチレンーブタジエンプロック共重合体等の従来の相溶化剤に比して、相溶性の劣る異種高分子の相溶化に著しい効果を示し、特にカルボキシル基、エステル基、ウレタン基あるいはアミド基などのカルボニル結合を重する極性重合体またはアミノ基を有する極性重合体から成る重合体ブレンド組成物の散響性、機械的強度、耐屈曲性等の強度特性の改善に顕著な効果を示す。

(実施例)

以下に実施例を挙げて本発明をさらに具体的に 説明する。なお、実施例及び比較例中の部及び% はとくに断りのないかぎり重量基準である。

相溶化剤の合成例1

ない。また)重合体は樹脂状; ゴム状のいずれであってもよく、重合体プレンド組成物の使用目的に 従って適宜選択される。

本発明の重合体プレンド組成物においては各成分重合体の組合せは特に限定されず、組成物の使用目的に合致した最適の組合せを選択する。各成分の重合体は1種でも2種以上で使用しても差支えない。さらに、各成分重合体のプレンド割合も特に限定されず、組成物の使用目的、要求性能を36足するように決定される。通常は第1重合体成分95~5重量%、第2重合体成分5~85重量%(全重合体成分基準)である。

本発明の重合体プレンド組成物は通常の重合体のプレンドで使用される混合機械を用いて製造することができる。混合機械としては混合ロール、パンパリミキサー、インターナルミキサー、ニーダー、押出機等が挙げられる。本発明の相溶化剤は異種の重合体を混合する際に一緒に添加するか、予め極性の劣る重合体成分と混合した後、極性重合体と混合する等の方法で使用することができる。

2 8

窒素雰囲気下の重合容器中で、ブタジェン10 重量部を含むシクロヘキサン溶液に n - ブチルリチウムを0.09 重量部添加し、70 でで一時間重合した後、スチレン30 重量部を含むシクロヘキサン溶液を加えて70で2時間重合した。その後メタノールを添加し重合を停止した。得られた重合体溶液から重合体をメタノールで凝固し、乾燥してスチレン-ブタジェンブロック共重合体(低量平均分子量10万)を得た。

このブロック共重合体 100 8 とベンゼン 500 m & を撹拌機、内部加熱装置、蒸気コンデンサー、及び液体・固体供給人口を備えた容器に入れる。 表 1 に示すば薬 A と試薬 B を添加し、約 1 時間反応を行なう。場合によって更に試薬 C を反応させる。反応終了後、2 & のメタノールに注ぎ完全に凝固させる。得られた沈波物は真空乾燥器にて乾燥する。

かくして得られた相容化剤A及びBは以下の実施例に用いた。

衰 1

	相溶化剤A	相溶化剤B
試薬A	ベングリデンプチ 8 アミン アセチョクロライド	とドロキシルメチルベンズ マミド
盘	1 8. 5 mH	1 8. 5 mH
試藥B	四塩化スズ	三フッ化ホウ素 エーテル錯体
量	1 5. 0 mM	1 8.5 mが
試薬C		p-トルエンスル
量		ホン酸メチル 2 2.0 mM

相溶化剤の合成例 2

ポリイソプチレン(重量平均分子量10万) 100gとシクロヘキサン500mlを三ツロフラスコに入れる。 撹拌しながら50でまで加温する。 表2に示す試薬Aと試薬Bを抵加し約1時間反応させる。 場合によって更に試薬Cを反応させる。 反応終了後、2lのメタノールに注ぎ完全に 疑固させる。 得られた沈澱物は真空乾燥器にて乾燥する。かくして得られた相溶化剤C及びDは以下の実施例に用いた。

3 1

表 3

·	相熔化剂B	相溶化剂F		
試薬A	ペングリデンメテルアミン プロビオン西望クロライド	セドロキシルメテルテオペンズ アミド		
量	13 mH	15 mH		
試薬B	五塩化アンチモ	四塩化スズ		
量	13 aH	15 mM		
試棄 C		ベンジルクロラ		
量		18 mH		

相容化剤の合成例4

提押機、N2ガス導入管、環境冷却管および温度計を備えたフラスコにN-メチル-イソプロペニルオキサゾリウムトシレート3部およびスチレン97部を溶解したトルエン250部を仕込んだ。さらにベンゾイルパーオキサイド10部を添加した。N2ガスを吹き込みながら80~100℃に加熱し、この状態で撹拌しながら5時間重合した。 室温にもどして溶媒を落発除去したのち、メタノール500部に住ぎ、凝固したのち乾燥して官能益としてオキサゾリをウムイオン構造を有する重 表 2

	相溶化剤C	相溶化剂D
試薬 A	イングリチンスケア 9Bアミン インゾイルクロライド	ペンダイBヒドロキタミル クロタド 西望
量	20 mM	25 mH
試策 B	四塩化チタン	トリエチルアミ
置	20 mM	30 mH
试築C		ジメチル強酸
査		36 mM

相溶化剤の合成例3

エチレンープロピレンーエチリデンノルボルネン共重合体(重量平均分子量12万)100gとトルエン500mgを三ツロフラスコに入れる。機神しながら50でまで加温する。衰3に示す試薬Aと試薬Bを抵加し、約1時間反応させる。反応終了後、22のメタノールに注ぎ完全に凝固する。得られた沈澱物は真空乾燥器にて乾燥する。かくして得られた相溶化剤E及びFは以下の実施例に用いた。

3 2

合体を得た。この重合体を相溶化剤Gとした。

得た重合体を一部クロロホルムに溶解し紫外・可視多波長分光検出器(日本分光工社製MULTI-330)を接続したGPCでボリマー成分の紫外可視スペクトルを測定したところ、UVmax ロ 3 1 0 nmのオキサゾリウムに帰因すると思われる吸収を得た。 得られた重合体中にオキサゾリウムイオン構造が含まれていることが確認された。

相溶化剤の合成例 5

撹拌機、N2ガス導入管、選流冷却管および温度計を備えたフラスコにピニルオキサゾリン250部を溶解したトルエン250部を住込んだ。さらにベンゾイルパーオキサがら80~100℃に加熱し、2ガスを吹き込みながら5時間重合した。室温にもどして溶媒を蒸発したのち、メタノール500部に注ぎ、延養をしたのち、メタノール500部に注ぎ、延養をしたのち、メタノール500部に注ぎ、延養したのち乾燥して官能基としてオキサブリン基を有った。この重合体100部をベンゼン300部溶解し、メチルクロライド5部、コウ化

ナトリウム 1 部を添加して還流下で 1 2 時間反応 させた。得られた反応溶液をメタノール1000 部に注ぎ再沈したのち乾燥した。得られた重合体 を一部クロロホルムに溶解し繋外・可視多波長分 光検出器 (日本分光工社製 MULTI-330) を接続し たGPCでポリマー成分の繋外可視スペクトルを 測定したところUVmax=310nm のオキサゾリウムに 帰因すると思われる吸収を得た。得られた重合体 中にオキサゾリウムイオン構造が含まれているこ とが確認された。この重合体を相溶化剤Hとした。

実施例1

吏

ポリスチシン (重量平均分子量 5 万) の 3 0 % ベンゼン溶液とポリカーボネート(出光石油化学 社製タフロン2200) の30%ベンゼン溶液を各10 m & 密栓付き試験管 (直径1.4 cm、長さ21 cm) に入れ、手で充分に張とうした後、放置時間によ る相分離状態を観察した。

透明な下相 (ポリカーボネート) の長さをもっ て相分離の尺度とした。即ち、下相の長さが長い 程、相分離しやすいことを示す。結果を表4に示

3 5

썴 出 塞 審 2 B 2 綶 0.3 ∢ 2 240 S **XX** 8 放置時間 (時間) 籕 一级平 3 相分醛度

相溶化剤合成例1の出発原料であるブロック共重合体 3 \mathfrak{A} した。なお、相溶化剤の使用量はポリカーボネー トに対する監量分率である。

3 6

妻もの結果から本発明の相溶化剤がポリスチレ ンとボロカーボネートの相溶化に結果があること がわかる。

実施例2

アタクチックポリプロピレン(干薬ファインケ ミカル社製サンアタック)の20%クロロホルム 溶液と変性PPO(G B社ノリル樹脂)の30% クロロホルム溶液を各10m&密栓付き試験管に 入れ、実施例1と同様にして振とう後の相分離状 旅を観察した.

透明な下相 (PPO) の長さをもって相分離の 尺度とした。なお、相溶化剤の使用量は変性PPO に対する重量分率である。 結果を表5に示す。

3 8

				•	嵌	כנו				
					++	彩墨	\$ \$		比	較例
	νıν	実験番号	各级	9	-	8	6	10	11	21
相溶化剤	医医	梅	瓤	ပ	۵	ជា	(E.	H		£1(4)79
		輷	(£)	10	97	10	2	10		<u></u>
4	放置時間	聖	2	0	0	0	0	0	1.5	1.7
李本		-	8	0	0.3	0	0.5	0.2	1.1	1.7
雷威(20	٥	0.5	0	0.7	0.4	1.7	1.7
3			240	0.3	0.5	0.5	1.0	0.1	1.7	1.7
₩	8	舞	帝化	百合成例	2の出発	相辞化剤合成例2の出発原料であるポリイソブチレン	るポリイン	17+1:	_	

福海化剤合成例2の出発膜料であるポリインブチレン 2

表 5 の結果から、本発明の相溶化剤が変性PPO とポリプロピレンの相溶化に結果があることがわ かる。

爽施例3

ポリスチレン20部と表6記載の極性重合体80 部及び相溶化剤(極性重合体に対し10%)を押 し出し機を用いて熔媒混練してペレット化された プレンド重合体組成物を得た。このペレットをブ 、レス成形して試験片を作成し、耐衝撃強さ、引張 強度を測定した。結果を表 6 に示した。

3 9

4 0

				,					
	载 册	61	1-1469461466\$	プロック共配合体四	2.1	450	18		
	भ	18	99<¤}4	La L	6.1	470	35		
i		11	1-t	ტ	3.5	440	æ		
9	35	16	f0Jfb>}b7b-1	8	3.1	097	30		
嵌	発	15	#	*	¥	3.9	450	34	
	₩	14	− §	В	11.5	475	38	2 দ্র	
		13		4	13.1	410	45	表のいと同じ	
		実験番号	極性質合体	苗裕化岩	7イゲット 街撃 強さ(ノッチ付) kg・ca/ca	引 强 強 度 (te/cd)	カ (米) 中	注) (3) 身	

【公報種別】特許法第17条の2の規定による補正の掲載 【部門区分】第3部門第3区分 【発行日】平成11年(1999)2月9日

【公開番号】特開平3-263468

【公開日】平成3年(1991)11月22日

【年通号数】公開特許公報3-2635

【出願番号】特願平2-192657

【国際特許分類第6版】

CO8L 101/00

CO8F 8/30 MHA

[FI]

C08L 101/00 LSY

C08F 8/30 MHA

手続補正書

平成9年7月28日

符許庁長官 暈

1、事件の表示

平成2年特許顧第192657号

2. 発明の名称

相常化剤及び重合体プレン ド組成物

3. 額正をする者

事件との関係 特許出頭人

住所 東京都千代田区丸の内二丁目 8番1号

名称 日本ゼオン株式会生

4. 補正により増加する請求項の数

5. 福正の対象

明和者の発明の詳細な統領の個

6. 雑正の内容

(1) 明和書第3其第7行目「直合体を」を 『鴬合体(以下、ヘナロ衆合有遺合体ということがある) も』 に訂正する。

(2) 明細書第3頁第17行目「含有化合物の」を 『ヘテロ探告有重合体の』に訂正する。

(3) 明和書第5頁第5行目『ヘテロ路……化合物は』を 「ヘテロ民会有重合体は」に打正する。

(4) 明細音解11質解4行目「本礎明のヘチロ環」を 『本発明で用いるヘテロ版』に打正する。



印下